

BRONIPRA-ND/IBD ΕΝΕΣΙΜΟ ΓΑΛΑΚΤΩΜΑ

Ovlašten

- Avian infectious bronchitis virus, strain H52, Inactivated
- Newcastle disease virus, strain La Sota, Inactivated
- Infectious bursal disease virus, strain Winterfield 2512, Inactivated

Product identification

Naziv VMP-a:

BRONIPRA-ND/IBD ΕΝΕΣΙΜΟ ΓΑΛΑΚΤΩΜΑ

Djelatna tvar:

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Ciljne vrste životinja:

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)

Način primjene:

Intramuskularno

Supkutano

Product details

Djelatna tvar i jačina:

Dostupno samo u [English](#)

0.07 gram / 0.50 mililitar

Dostupno samo u [English](#)

0.07 gram / 0.50 mililitar

Dostupno samo u [English](#)

0.07 gram / 0.50 mililitar

Farmaceutski oblik:

emulzija za injekciju

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskularno:

• **Poultry**

- Meat and offal. 21 day

Supkutano:

• **Poultry**

- Meat and offal. 21 day

Kod anatomske-terapijske-kemijske klasifikacije (ATKvet kôd):

QI01AA08

Pravni status opskrbe:

Dostupno samo u [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Važeće

Authorised in:

Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis paketa:

Dostupno samo u [Greek](#)

Dostupno samo u [Greek](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupno samo u [English](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Laboratorios Hipra S.A.

Marketing authorisation date:

9/03/1995

Mjesta proizvodnje za izdavanje serije:

Laboratorios Hipra S.A.

Odgovorno tijelo:

National Organization For Medicines

Broj autorizacije:

38159/94/K-2708/10-03-1995/K-0097801

Datum promjene statusa odobrenja:

14/09/2021

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000985070>